PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-091022

(43) Date of publication of application: 30.03.1990

(51)Int.CI.

A61K 31/52 // C07D405/04 C07D473/06 C07D473/16 C07D473/22 C07D473/24 C07D473/28 C07D473/30 C07D473/32 C07D473/34 C07D473/34 C07D473/38 C07D473/38 C07D473/38 C07D473/40 (A61K 31/52

A61K 31:655 A61K 31:505)

(21)Application number : 01-145534

(71)Applicant: UNIV MINNESOTA

SOUTHERN RES INST

(22)Date of filing:

09.06.1989

(72)Inventor: VINCE ROBERT

SHANNON WILLIAM M

(30)Priority

Priority number: 88 205163

Priority date: 10.06.1988

Priority country: US

(54) DIDEOXYCARBOCYCLIC NUCLEOSIDE COMBINED WITH AZT OR RIBAVIRIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a formulation useful for treating tumors involved in viral infection or virus, comprising AZT or ribavirin and dideoxycarbocyclic nucleoside.

CONSTITUTION: This formulation is a combination of (A) a 1st antiviral compound of the formula (X is H, NRR1, SR, OR or a halogen; Z is H, OR2 or NRR1; R, R1 and R2 are each H, a 1-4C alkyl or aryl) or pharmaceutically permissible derivative therefrom, e.g. $(1\alpha,4\alpha)-4-(2-\min-6-hydroxy-9H-purin-9-yl)-2-$ cyclopentenyl carbinol with (B) a 2nd antiviral compound selected from the group consisting of 3'-azido-3'-deoxythymidine, ribavirin, 3'-azido-2',3'- dideoxyuridine and 2',3'- dideoxy-2',3'-didehydrothymidine in the weight ratio of (20:1) to (1:20), esp. (3:1) to (1:3). Preferably the dose of this formulation is such one as to be 1-75 (esp. 3-30)µM in each plasma level for the ingredients A and B.

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2−91022

®Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)3月30日

A 61 K 31/52

ADY

7375-4C ×

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全23頁)

◎発明の名称 AZTまたはリバビリンと組み合わせたジデオキシ炭素環式ヌクレ

オシド

②特 頭 平1-145534

20出 願 平1(1989)6月9日

優先権主張

図1988年6月10日図米国(US)図205,163

@発明者

ロバート・ピンス

ザ・ユニパーシテイ・

アメリカ合衆国ミネソタ州(55118)セントポール。ヒル

トップロード782

の出 願 人 リージャンツ・オブ・

アメリカ合衆国ミネソタ州(55455)ミネアポリス。チャ

ーチストリートサウスイースト100

オブ・ミネソタ

四代 理 人 弁理

弁理士 高木 千嘉 外2名

最終頁に続く

明 細 書

1.発明の名称 AZTまたはリパビリンと組み合

わせたジデオキシ炭素環式ヌク

レオシド

2.特許請求の範囲

1) ウイルス感染またはウイルスが関連した腫・ ・ 瘍の治療において、同時に、逐次的に、また は単独で使用するための式(1)

(式中、

X は、水素、 NRR¹、 SR、 ORまたはハロゲン であり、

Zは、水素、OR¹またはNRR¹であり、

R、RiおよびRiは、同じかまたは異なって

おり、水素、C_{1~4}アルキルおよびアリールか らなる詳より選択される)

で示される第1の抗ウイルス化合物およびその薬学的に許容され得る勝準体の1つまたはそれ以上と、そして、3'ーアジド-3'ーデオキシチミジン、リバビリン、3'ーアジドー2'.3'ージデオキシウリジンおよび2'.3'ージデオキシー2'.3'ージデヒドロチミジンから成る群より選択される第2抗ウイルス化合物の1つまたはそれ以上とから成る生成物。

- 2) 式(I)の化合物が(Iα. 4α) 4 (2-アミノー6-ヒドロキシー9H-ブリンー9-イル) 2 シクロペンテニルカルビノールである請求項1記載の生成物。
- 3) 式(I)の化合物が(IS、4R)-4-(2-アミノー6-ヒドロキシー9H-ブリンー9-イル)-2-シクロペンテニルカル ビノールである請求項2記載の生成物。

- 4) 第2の抗ウイルス化合物が3′-アジド-3′-デオキシチミジンである請求項3記載の生成物。
- 5) 式(I)の化合物の第2の抗ウイルス化合物に対する比が20:1~1:20である、前記請求項の何れかの項に記載の生成物。
- 6) ウイルス感染またはウイルスに関連した腹痛の治療に使用するための、請求項1~3の何れかの項に記載の式(1)の化合物の1つまたはそれ以上と、3′-アジド-3′-デオキシチミジン、リバビリン、3′-アジド-2′,3′-ジデオキシウリジンおよび2′,3′-ジデオキシー2′.3′-ジデヒドロチミジンから選択される抗ウイルス化合物の1つまたはそれ以上とからなる医薬組成物。

3.発明の詳細な説明

本発明は、特定のジデオキシ炭素環式ヌクレオシドと抗ウイルス活性を示す抗ウイルス剤

AZTはレトロウイルスに対して、特に活性であるが、その使用は、食血、頭痛、意識起濁、不安、吐き気をして不眠症などの副作用をもたらした。AZT類似体である3'ーアジドー2',3'ージデオキシウリジン("AzddUrd"または "CSー87")もまたインビトロでHIVに対して顕著生たは、監督において、AIDSの治療に関して効能が評価されている。リバビリン(RIB)は、子供のラウス内理ウイルス(RSV)によってひき起こされに用され、な性呼吸器感染症を治療するために使用されてきた。初期の臨床実験において、それはウ

AZT、リバビリン、D4T、DD1またはCS87との租 み合わせに関する。

とト免疫不全ウイルス(RIV)感染の全身的な 治療に有用な薬剤を発見するための非常な努力 が払われているにも拘わらずかかる感染症は、 化学療法に対して、異常に耐性のものであった。 細胞内およびウイルス複製の核代謝との密接な 関係が宿主細胞に修復することのできない損傷 を与えることなしにウイルスを破壊することを 困難にしている。

抗ウイルス活性のビダラジン(9-8-D-アラビノフラノシルアデニンモノハイドレート)の発見は多数の合成ヌクレオシドの製造を 誘導した。今日まで唯一つの合成ヌクレオシド、 3'-アジド-3'-デオキシーチミジンー(AZT) が特定のAIDS患者を抬震するために承認された が、しかしそれは一時的緩和剤であって治療剤 ではない。

イルスの複製を阻止しAIDS患者における免疫機能を改善した。AIDS関連合併症(ARC)の患者における長期にわたる研究は進行している。

ペントース簡をトリス(ヒドロキシ) 置換シクロペンチル残甚で置き代えたものである、アデニン(" 6 ーアミノーブリン")スクレオシド類似体の合成は、実質的な細胞毒および抗ウイルス活性を有する化合物を生成した。 例えば、ビダラビンの炭溶環式類似体である、シクラルスジン(CY)は、ヘルペスシンブレックスウイルス型 2 (HSV-2) に対して高い活性を示すが废係しかし、HIV な対してはインビトロでの治療係

数 (Ti.o-10) は低い。

T.L.Nagabhushanら(米国特許第4.636,383号)は、シクララジンとαーインターフェロンとの組み合わせは、HSV-2感染症に対して、その効能において、共作用的な増加を示すことを開示している。

2',3'-ジデオキシイノシン("ddl")もまた、 インビトロでHIVに対して、重要な抗ウイルス 活性を有することが示された。

Vince 5 (1988年1月20日出願の米国特許出 顕著与第07/146,262号) は、新規な群の一般 式(1):

一般に、単独で用いられた場合、式(1)の化合物は、ヘルペスンとではないが、それらのの供SV-1)に対して活性ではないが、それらの数つかは、HSV-2、ヒトサイトメガロウイルスはは HIVのようなレトロウイルスに対して、特異的な抗ウイルス活性を示す。とりわけ、XがOHであり、2がH2であり、YがCHであり、そして、結合--が存在する式(1)の化合物(14a)は、インビトロで強くHIVの感染症を阻止する。しかしてがら、AZTの炭素環式類似体は、HIVに対して不活性であり、製造され、そして試験された、各種の産機された炭素環式スクレオンド間の、機造一括性関係は、不明確なままであることは明らかである。

従って、HSV- 2、HIV、EBV、帯状水痘(Varicella-zoster)、ワクシニア、ヒトサイトメガロウイルス(HCNV)などのようなウイルスによ

(式中、

ZはH、OHまたはNH2であり、

YtCHICKUNTAD

C₁'・・・・C₂'で示される結合は、存在しないかまたはC₁'-C₂'結合と組み合わせてCH = CH単位であり、そして

X は、 H 、 N(R):、 SR、 ORまたはハロゲン(ここで R は H 、 低級(C₁ ~ C₁)アルキル、アリールまたはその混合物である) から成る群より選択されたものである)。

の抗ウイルス性および抗腫瘍性化合物をしてを の薬学的に許容され得る塩を開示した。

る感染から、哺乳動物細胞を保護するのに有効 な化学療法用剤が実質的に必要とされている。

本発明は、炭素環式抗ウイルス剤と、他の抗ウイルス剤との共作用的組み合わせ、かかる組み合わせの治療における使用、そして、かかる抗ウイルス剤の組み合わせからなる医薬製剤に関する。

一従って、本発明の1つの想様によれば、式 (I)

(式中、

X は、水素、 NRR'、 SR、 ORまたはハロゲンで あり、

Zは、水泉、OR*またはNRR*であり、

R、R¹およびR²は、同じかまたは異なっており、水素、C₁₋₄アルキルおよびアリールからなる群より選択される)

の設案環式化合物およびその聚学的に許容され 得る誘導体と、AZT、リバビリン、3'-アジドー 2',3'-ジデオキシウリジン("AzddUrd"または "CS-B7")および2'.3'-ジデオキシー2',3'-ジデヒドロチミジン("ddeThd" または "d4T") から選択された抗ウイルス性化合物との組み合 わせが提供される。

式(I)の化合物は、シス化合物であり、さらに、そのシクロペンテン譲は、2個のキラル中心(式(I)において*印で示される)を含有し、それな、2個の光学異性体(すなわちエナンチオマー)およびラセミ配合物を包含するその混合物の形態で存在することを、当業者は理解されよう。かかる異性体およびラセミ配合物を包含する、その配合物は、すべて、本発明の範囲

て言及する場合は、式(Ia)の化合物を包含する。

ある種の式(I)の化合物は、幾つかの互変異性形態として存在し、かかる互変異性体は、すべて本発明の範囲内に包含される。

本明細書で使用される「ハロゲン」なる用語は、フツ索、塩素、臭素およびョウ案を示し、 X がハロゲンである場合は、好ましくは、塩素である。

「C...アルキル」なる用語は、直鎖または 分枝額のアルキル基、例えば、メチル、エチ ル、n-ブロビル、i-ブロビル、n-ブチル、 sec-ブチルおよび t-ブチルを示す。好都合 には、C...アルキルはメチルである。

内に包含される。従って、式(I)の化合物において、塩基が結合しているキラル中心はR配置であり、そして、CH10H部分が結合しているキクル中心はS配置である(以後、D異性体と称する)か、または、塩基が結合しているキラル中心はR配置である(以も分が結合しているキラル中心はR配置である(以もの形態で存在する。D異性体は、式(Ia)

(式中、 X および Z は、式(I)で定義されたと おりである)。

で表わされる。以後、式(I)の化合物につい

のおよび登換されたアラルキル (例えば、ペンジルまたはフエネチルのような(C₁₋₁)フェニルアルキル等の、アルキル部分が(C₁₋₁)のアラルキルを包含する) を包含する。

式(1)の化合物において、2は好ましくはアミノである。

好ましい式(I)の化合物群において、XはOR、特にOHである。

さらに好ましい式(I)の化合物群において、 X はNRR¹ (特にNH_s) または水素である。

特に好ましい式(I)の化合物は、式中、ZがNBaであり、XがH、NBzまたは特にOHであるものである。特にかかる化合物は、抗ウイルス剤として、とりわけ望ましい治療係数を有する。

「菜学的に許容され得る誘導体」とは、式(Î)の化合物またはレシピエントへの役争により、式(I)の化合物または抗ウイルス括性代謝産物またはその残基の(直接的にまたは間接的に)

供給が可能である他の化合物の、裏学的に許容 され得る塩、エステルまたはかかるエステルの 塩を意味する。

式(I)の化合物の好ましいエステルは、エステル基の非カルボニル部分が、水楽、直鎖または分枝鎖のアルキル(例えば、メチル、エチル、ローブチル、ローブチル)、ローブチル(例えば、メトキシメチル)、アラルキル(例えば、マジル)、アリールイントルイン・ロール(例えば、コーン・ロール(例えば、コーン・ロール・ロールであるかカルボン酸エステル・アルキルをはであるカルボン酸エステル・アルキル・フェニル)のようなスルホネートエステル・アとしたはアラルキルスルホニル(例えば、レーバリルまたはトーイソロイシル)およびモノー、ジーまたはトーイソロイシル)およびモノー、ジーまた

に 許容され得る 酸付加塩を得る際に、 中間体と して有用な塩の 製造において有用であり得る。

適当な塩基から誘導された塩は、アルカリ金属(例えば、ナトリウム)、アルカリ土類金属(例えば、マグネシウム)、アンモニウムおよび NR。*(RがCi-aアルキルの場合)塩を包合する。

以後、本発明の化合物を言及する場合は、式(I)の化合物およびその薬学的に許容され得る 誘導体の両方を包含する。

式(I)の特定の化合物は、ラセミ混合物または単一のエナンチオマーの形態で存在する。

(1 a . 4 a) - 4 - (6 - クロロー 9 H + ブリン - 9 - イル) - 2 - シクロペンテニルー カルビノール:

(1 a, 4 a) - 4 - (6 - ヒドロキシー 9 H - ブリン - 9 - イル) - 2 - シクロペンテ ニルーカルピノール: リホスフェートエステルを包含する。

上記のエステルに関して、特に断りがない限り、存在するアルキル部分は、有利には1~18個の、特に1~4個の炭素原子を含有する。かかるエステル中に存在する何れのアリール部分も有利には、フエニル甚を含有する。

(1 a , 4 a) - 4 - (6 - アミノ - 9 H -プリン - 9 - イル) - 2 - シクロペンテニル -カルビノール:

(1 a', 4 a) - 4 - (6 - メルカプト-9 H - ブリン - 9 - イル) - 2 - シクロペンテ ニルーカルピノール;

(1 a . 4 a) - 4 - (2 - アミノ. - 6 - クロロ - 9 H - プリン - 9 - 1 ル) - 2 - シクロペンテニル - カルピノール:

(1 α · 4 α) - 4 - (2 - アミノ - 6 - ヒ ドロキシ-9 H - ブリン-9 - イル) - 2 - シ クロペンテニル - カルビノール;

(1 a , 4 a) - 4 - (2,6-ジアミノ- 9 H - ブリン- 9 - イル) - 2 - シクロベンテニル - カルピノール ;

を包含する。

本発明の組み合わせに使用するのに好ましい 式(I)の化合物は、上記の(I σ . 4 σ) – 4 - (2 - アミノー 6 - ヒドロキシー 9 H - ブリンー 9 - イル) - 2 - シクロペンテニルーカル ビノールであり、特に好ましいのは、そのD-異性体である。

とりわけ、XがOHであり、ZはNH。であり、そしてR'はHである式(1)のラセミ化合物(14a)は、強くインビトロでHIVの感染性を阻止する。この化合物のTI。の値は、抗一HIV活性のアッセイに用いられた感染した細胞系列で変化したが、しかし、一般には、200~400の範囲内にあり、そしてあるアッセイで、667という高い値が御定された。14aの1aーアセテートエステルもまた、HIVに対して活性を示し、6μg/zgで28%抑制した。化合物14aもまたHSV-1に対して活性である。

X が 0 H で あ り 、 Z が N H z で あ る 、 完全 に 分 割 さ れ た 式 (I)の D 異性 体 ((-) 1 4a . 【 (I S . 4 R) - 4 - (2 - ア ミ ノ - 6 - ヒ ド ロ キ シ - 9 H -

A2T、リパピリン、d4T、CS-87または式(I)の化合物の何れかの3'-(ヒドロキシメチル) 蕗のアルカノイルまたは(アルコキシ)アルカノイルエステルもまた、本発明の配合剤に使用することができ、効能が増大するかもしれない。例えば、Vince(米国特許第4.362.729号)を参照されたい。これは、シクララジンの塩および抗ウイルス性アルコキシアルカノエートエステルが開示されており、本明細書に引用例として取り入れる。

無くべきことに、本発明の組み合わせは、インビトロでHIVに対して、共作用的抑制活性を示す。 換書すれば、第2~6図に示すように、A2T、リバビリン、CS-87または d4Tの何れかと、好ましい式(1)の化合物である14aとの組み合わせは、HIVに対して抑制効果を示し、それは、A2T、リバビリン、CS-87、d4Tまたは14aを単独で用いた時の等量の効果よりも実質的に大き

ブリン・ g ーイル) - 2 ーシクロペンテニルカルビノール])もまた H I V に対して高い活性を示す。 X が C L または N H a であり、 Y が C H であり、 Z が N H a であり、 そして R Y が H である式(I)の 化合物(それぞれ13 a および 15 a である)もまた、 X が C L 、 N H a または S H であり、 Z が H であり、 として R Y が H である化合物(それぞれ、 7a、 g a および 10 a)がそうであるように、 B I V に対して 活性である。 抗 ウイルス 活性は、 正常な 哺乳動物 細胞を 感染する ウイルスの能力における 抑制効果によるものと考えられている。

式(I)の化合物と第2の抗ウィルス剤は、広範囲の比率にわたって、例えば、1:20~20:
1、好ましくは1:5~5:1、特に約1:3
~3:1で共作用的である。好都合には、各化合物は、それが単独で用いられた時に、抗ウィルス括性を示すような量が組み合わせに使用されるであろう。

かった。一方、第7図に示すように、(a)式(l) の化合物、(-)14aおよび(b)ddlの組み合わせ はインピトロでHIVに対して、同様の共作用的 抗ウイルス活性を示さなかった。この特別な組 み合わせは、インビトロでRIVに対して、その 抑制効果において、付加的であることを示した だけである。即ち、インピトロでウイルスに対 しての活性が確認された抗HIV剤のすべてが、 式(1)の化合物と組み合わせて共作用的な抗力 イルス活性を示すとは限らないであろう。ピリ ミジンヌクレオシド類似体(例えばAZT、CS-87およびd4T) は、式(I)の化合物と組み合わ せて、HIVおよび関連のレトロウィルスに対し て共作用的な抗ウイルス活性を達成するために 用いるのに、プリンヌクレオシド類似体(例え ばddl) よりも明らかに好ましい。

(a)14aの分割されたエナンチオマー、(-)14a と(b)CS-87、d4T、またはAZTとの組み合わせ は、それぞれ第5、6 図および第8 図に示す ように、インビトロでHIVに対して、その活性 において、有意な共作用を示した。従って、 (I)の化合物の分割された(-)エナンチオマー は、これらの他の抗ウイルス利と組み合われた た場合、HIVに対して共作用的な抗ウイルス を生み出すラセミ配合物として、少なくと も有効的である。抗ウイルス組み合わせにおけ る式(1)の化合物の分割された(-)エナンチオマーの使用もまた、本発明の範囲内に含まれる。

従って、本発明の配合剤は、一般に、ヒトの クイルス感染症またはウイルス関連腫瘍に対し て有用であることが予想され、インピトロまた はインピーポでのウイルス感染症または腫瘍成 長を抑制するためにこれらを使用する方法もま た、本発明の範囲内に含まれる。

従って、本発明の別の想様によれば、式(1)

確定された感染または症状の治療だけでなく、 予防にまで拡大されることを当業者は理解され よう。

さらに、治歴に必要とされる本発明の化合物の量は、選択された特定の化合物だけでなく、 投与方法、治療される症状の状態、患者の年令、 症状に応じて変動し、そして結局、付低いのの 者および獣医の判断に一任されることを理解されよう。しかしながら、一般に、好適な役身量は、1日あたり約1~約750mg/kgの範囲内に あり、例えば、1日あたり、レシビエントの体 直1kgにつき3~約120mgのように、1日あた り約10~約750mg/kg体重であり、好ましくは、 6~90mg/kg/日の、最も好ましくは、15~60 mg/kg/日の範囲内の量の、配合剤の各々の活性を分である。

望ましい役与量は、針都合には、単一の役与量で、または適当な間隔をおいて、例えば、i

の抗ウイルス性化合物と、AZT、リバビリン、d4TおよびCS-87から選択された第2の抗ウイルス剤を同時投与することから成る、ヒトを含む哺乳動物におけるウイルス感染症の治療法が提供される。 一種以上の式(I)の化合物と、第2の抗ウイルス剤の」種以上と組み合わせを多数回換与することから成る治療法もまた、本発明の範囲内に含まれる。

式(I)の化合物および第2の抗ウイルス剤は、 同時に続いて、または、組み合わせて投与する ことができることが理解されよう。もし、投与 が連続的になされるならば、第2の活性成分を 投与する時の遅れる時間は、利点である、組み 合わせの共作用的効果を失なうものであっては ならない。針ましくは、投与は同時にするのが あい。

本明細書で、治療について言及された場合、

日あたり2、3、4またはぞれ以上の回数のサブ投与量で投与される分割された役与量であり 係る。

配合剤は、好都合には、単位投与形態で投与され、例えば、単位投与形態物あたり、10~1500mg、好都合には20~1000mg、最も好都合には、50~700mgの各活性成分を会有する。

理想的には、配合剤は、各々の活性化合物の 約1~約75μN、好ましくは約2~50μM、最も好 ましくは約3~約30μNの血しょう濃度が達成さ れるように投与されるべきである。

このことは、例えば、場合によっては塩水中の活性成分の0.1~5%溶液の静脈注射によって、または、約1~約100mg/kgの各括性成分を含有する巨丸剤として投与することにより連成される。所望の血中レベルは、約0.01~約5.0mg/kg/時の話性成分を供給する連続注入、または、約0.4~約15mg/kgの活性成分を含有

する断続的な住入により維持され得る。

治療用として配合剤の活性成分は、純粋な化学薬品として投与することが可能であるが、好ましくは、本発明の配合剤は医薬製剤として存在する。

従って、さらに本発明は、式(I)の化合物またはその薬学的に許容され得る誘導体およびれた第二の抗ウイルス性化合物を、1個またはそれ以上の、そのための薬学的に許容され得るがよれない場合によっては、他の治療を設するび、からでは、他の治療を設するとともに合有する医薬製剤を提供するものである。担体(複数可)は、毛のの他の成分と同様に融和性があり、そしてそのレンビエントに有害でないという意味で「許容され得るもの」でなければならない。

医菜製剤は、経口的、直腸的、鼻的、局所的 (口腔内および舌下を含む)、腹的もしくは、

剤または湿潤剤を含有してもよい。 錠剤はは、当 数技術分野において、 2 年の液体製剤は、 2 年のでは、 2 年のでは、 2 年のでは、 2 年のでは、 2 年のでは、 3 年のでは、 4 年のでは、 4 年のでは、 5 年のでは、 5 年のでは、 6 年のでは、 6 年のでは、 6 年のでは、 6 年のでは、 6 年のでは、 7 年のでは、 7 年のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 6 年のでは、 7 年のでは、 8 月のでは、 6 年のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 8 月のでは、 9 年のでは、 9 年のでもんでもんでもんでもよい。

本発明の化合物は、また非経口的役分(例えば、巨丸剤注射または連続的注入のような注射
別による)用に製剤化され、そしてアンブル、ブレ充てん注射器、小容量注入器中の単位役字形態で、または保存料を加えて数多用量の容容的中に存在し得る。該組成物は、抽性または乳剤のような形限をとり、そして懸濁化剤、安定化剤およ

非経口的(筋肉内、皮下および静脈内を含む)な投与に適したもの、または吸入もしくは失みに適した形態のものを包含する。好適には、製剤は、別個の投与単位で好都合ににない、をして、薬剤学の分野において良くての分野において、活性化合物を、液体担体または肉方と会合させ、次いでが、必要ならばその生皮物を所望とする製剤に形づる工程を包含する。

経口投与に適した医薬製剤は、肝部合には、 所定の量の活性成分をそれぞれ含有するカブゼル剤、カシエー剤、設剤または顆粒剤のような別個の単位として存在し得る。活性成分はまた、巨丸剤をして存在し得る。 陸内 して存在しなる。 活性成分はまた、 巨丸剤 経口 とし剤またはペースト剤として存在し得る。 陸別 役与用の錠剤およびカブセル剤は、 慣用の臓形 類、例えば、結合剤、充てん剤、潤滑剤、崩壊

び/または分散剤のような処方化剤を含有してもよい。一方、活性成分は、 減菌固体の 無菌的 単離または溶液からの凍結乾燥によって得られる、 使用する前に 選当などヒクル、 例えば、 減菌の発熱性でない水と配合される、 粉末形態であってもよい。

ロ中における局所的投与に適した製剤は、フ レーバー基剤、通常はスクロースおよびアラビ アゴムまたはトラガカントゴム中に、括性成分を含有するトローチ剤:ゼラチンおよびグリセリンまたはスクロースおよびアラビアゴムのような不活性基剤中に活性成分を含有するパステル剤:適当な液体担体中に活性成分を含有する口内洗剤を包含する。

担体が固体である、 直腸的投与に適した医薬製剤は、最も好ましくは、 単位投与坐剤である。 肝適な担体としては、 カカオ脂および当該技物 分野において通常用いられる他の物質が挙げられ、 そして坐剤は好都合には、 活性化合物を軟 化されたまたは融解された担体(複数可)と配 合し、 次いで冷却し、 鋳型中で成形することに より製剤化される。

整的投与に適した製剤は、活性成分の他に、 当該技術分野において知られているような適当 な担体を含有する、ペッサリー、タンポン、ク リーム剤、ゲル剤、ペースト剤、泡剤またはス

量を質出するパルブを付与することにより決定 される。

一方、吸入または吹入による投与については、本発明の化合物は、乾燥粉末粗皮物、例えば、
該化合物およびラクトースまたは最粉のような
通当な粉末基剤の混合粉末の形態をとってもよ
い。粉末組皮物は、粉末が吸入器または吹入器
を用いて投与されるような、例えばゼラチンも
しくはカートリッジ、または例えばゼラチンも
しくはブリスターパック中の単位投与形態で存在してもよい。

所望ならば、 活性成分の特効性を与えるような上記の製剤が用いられる。

本発明の医薬組成物はさらに、抗固剤のような他の活性成分または保存料を含有してもよい

次の合成スキームは出発物質laからの式(I)の好ましい化合物の合成を表わしている。

ブレー剤として存在し得る。

鼻腔内投与用として、本発明の化合物は、被体スプレー剤または分散性粉末としてまたは満剤の形態で使用される。

商利は、1つまたはそれ以上の分散剤、可溶化剤または懸濁化剤をさらに含有する、水性または非水性の基剤を用いて製剤化される。液体スプレー剤は、纤都合には加圧されたパックから噴出される。

吸入投与用として、本発明の化合物は、好部合には、吹入器、 オプライザーまたは加圧されたパックまたはエアゾルスプレー剤を噴出させるのに好都合な、 他の手段を用いて噴出される。 加圧されたパックは、 適当な噴射剤、 例えばジクロジフルオロメタン、トリクロフルオロメタン、 ジクロロテトラフルオロエタン、二酸化 皮索または他の適当な 気体を含有してもよい。 加圧エアゾル剤の場合、 役与単位は計量された

合ぼスキーム

構造式および化合物7a~18aの幾つかの特性 を以下の表』に示す。

1 褒_

A. 式 I の $2'$, $3'$ - ジデオキシー 6 - 置換 - ブリン($Z=R$)				
化合物番号	<u>x</u>	(℃)点组	RI	<u> 収率(%)</u>
7a	CØ	108-110	0.35*	82
8a	OR	248-250(dec)	0.24	45
9a	NE s	198-200	0.33	81
10a	SĦ	263-265(dec)	0.44	49

化合物番号	<u>x</u>	(3)点编	Rf b	权率(%)
13a	CÆ	145-147	0.64	80
14a	OH	254-256(dec)	0.27	61

· CHCQ: : MeOH, 10: [

15a

• CHC£, : NeOH, 5 : 1

化合物7a、8a、9a、10a、13a、14aおよび15a

0.41

80

は、HIVによる感染およびヒトTリンパ球(Tn細胞)の致死を抑制するのに効果的である。そのため、AZTおよび/またはリパビリンと組み合わせて、これらの化合物は、HIVに感染したおよび/またはAIDSまたはAIDS - 関連合併症(ARC) にかかっている患者における臨床実験の候補となる。

リパピリン

リバビリン(1-β-D-リポフラノシルー 1 H -1 . 2 . 4-トリアゾール-3-カルポキサミド)は、最初に合成された非インターフェロン誘発の、広いスペクトルの抗ウイルス性ヌクレオシドである。その合成および生活性は広く報告されてきた。例えば、Y.ltoらのTetrahedron Letters, 2521(1979年)およびR.R.SchmidtらのBer..114。2825(1981年) そしてChem.Eng.News.28(1986年1月27日) を参照されたい。リバビリンは、ICNPharmscenticals (Covina.CA) 社から、ビラゾールとして商業的に入手できる。

3'-アジド-3'-デオキシチミジン (A2T)

AZTは現在Burroughs Wellcome (Research Triangle Park, NC)社から入手でき、AIDS、ARCの治療のために、そして症状のないHIV血清陽性固体における予防的な研究のために認可されている。

3'-アジド-2'.3'-ジデオキシウリジン
(AzddUrd; CS-87) は、インビトロでHIV応答
を有意に抑制することが報告されている。例え
ば、ChnらのBiochem.Pharmacol..37.3543(1988年); Linらの「J.Ned.Chem.,31,336(1988年);
そしてBalzariniらのBiochem.Pharmacol..37,
2847(1988年)を参照されたい。AzddUrdは、Dr.
Raymond F.Schinazi(Atlanta,GA)社から入手し
たが、現在Triton Biosciences(Alameda,CA)社
により、抗日1V剤として生産され、開発されて

thern Research Institute.Birmingham.AL)から得たが、現在はBristol - Wyers Research Laboratories(Wallingford.CT) により抗州V頼 として生産され、朝発されている。

式Ⅰの化合物

用途の広いプレカーサーである、1 αーアセチルフクロペントー2ーエン(1a)からの、式7a~18aのヒドロキシメチルシクロペンテニル化合物および式7b~18bのヒドロキシメチルシクロペンテール化合物の合成は、前配合成スキームに対すれた。化合物の合成は、不知時期は、米国特許第4、138、562号に記載のように製造され、その関示を引用例として本明相当に取り入れる。化化物のような穏やかな塩素の存在下、加水分解により化合物1aから製造した。ビリミジン化合物3aを得るために、化合物2aをアルコール性溶媒中、

いる。

2'.3'-ジデオキシー2'.3'-ジデヒドロチミジン (ddeThd; d4T) は、インビトロでHIV応答の強力な抑制剤であると報告されている。例えば、BabaらのBiochem.Biophys.Res.Commun.142.128(1987年); LinらのBiochem.Pharmacol..36.2713(1987年); そしてHamamotoらのAutimicrob.Agents Chemother..31,907(1987年)を参照されたい。d4TはGlaxo Laboratories (Research Triangle Park.NC)より提供された。この化合物は、現在Bristol-Myers Research Laboratories(Wallingford,CT)により、抗HIV剤として生産され、開発されている。

2'.3'-ジデオキシイノシン(ddi)は、Mitsu-yaおよびBroderのProc.Natl.Acad.Sci.USA.83.1911(1986年)により、インビトロでHIVにより
勝発された細胞変性効果を抑制することが最初
に報告された。ddlは、Dr.Jack Secrist (Sou-

例えば、トリアルキルアミンのようなアミン塩 茲の存在下、過剰の 5 - アミノー 4 . 6 - ジクロロビリミジンと反応させた。同様に、 化合物 la を水深低 加する ことにより 得られる シクロペンタニル化合物 lbを加水分解し、 5 - アミノー 4 . 6 - ジクロロビリミジンと反応させて、 ビリ ミジニルシクロペンチルカルビノール 3bを 得る。 さらに、 2 - アミノー 4 . 6 - ジクロロビリミジンを 化合物 2aと 反応させると、 化合物 4aが 得られる。

P-クロロアニリンを酸性照硝酸ナトリウムでジアゾ化し、そして化合物 4a および 4bと 反応させて、クロロフエニルアソ中間体 5a および 5bを最元してそれぞれ得た。アソ中間体 5a および 5bを最元してそれぞれ 6 a および 6 b を得ることは、 亜鉛と酢酸を用いて達皮された。 Sheaiyおよび Claytonの J. Pharm, Sci... 62.1433(1973年)を参照さ

れたい。

5 - アミノー 6 - クロロー 4 - ピリミジニル中間体3aおよび3bは、トリエチルオルトホルメートを用いて閉環し、次いで穏やかに敵加水分解して、反応中に生成したエトキシメチリデンおよびホルメートを除去することにより、それぞれ9 - 屋袋 - 6 - クロロブリン7aおよび7bに変換された。同様にして、2.5 - ジアミノー 6 - クロロー 4 - ピリミジニル中間体6aおよび6bを閉環して、その相当する2 - アミノー 6 - クロロー 9 ドープリンー 9 - イル化合物13a および13bとした。

6 - クロロブリン7a、7b、13aおよび13bを、 水性塩基を用いて、すなわち、NaOHのようなア ルカリ金属水酸化物を用いて、それらを還洗す ることにより、それぞれ、その相当する6 - ヒ ドロキンブリン8a、8b、14aおよび14bに変換し た。クロロ化合物7a、7b、13a、13b、18aおよ

これらの変換は、R.T.WalkerらのNucleoside Analogs - Chemistry, Biology and Medical Applications, p193~223 (plenum Press, NY (1979年))における、プリンヌクレオシド合成の欄で詳細に記載されており、その開示を本明細番に引用例として取り入れる。

7aおよび7bを 意流アルコール中、チオ尿素を用いて処理し、次いでアルカリ性加水分解に付して、それぞれ、チオール10aおよび10bを得た。
L.F.Fieserらの Reagents jor Organic Synthesis, p1165~1167 (John Wiley and Sons社NY (1967年))および米国特許第4,383,114号を参照されたい。その開示を本明細書に引用例として取り入れる。フェニルまたはアルキルチオ勝連体は、その相当するチオールから米国特許第4,383,114号(実施例6)記載の方法により製造することができる。

3aおよび3bを酸性の亜硝酸ナトリウム水溶液

び16bは、圧力下、液体アンモニアと反応させることにより、その相当するアミノ化合物 9a、9b、15a、15b、18aおよび18bに変換された。

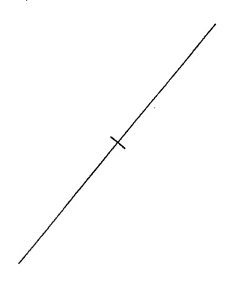
式I (式中、X は NR, であり、R は低級アルキル、フェニルまたはHとその混合物である)の、モノまたはジ屋換の6-アミノ化合物は、ハライドの第2または第3アミンへの変換のための慣用方法を用いて製造できる。例えば、I.T.HarrisonらのCompendium of Organic Synthetic Methods, p250~252. Wiley-Interscience, NY(1971年)を参照されたい。化合物7a、7b、13a、13b、16aおよび16bにおける6-クロロ屋換基は、4a~5aまたは4b~5bの変換における各種のP-(ハロ)ベンゼンジアゾニウムクロライドを使用することにより、またはハライドへライド交換の慣用方法を用いることにより、他のハロゲン原子と置き換えることができる。

を用いて開環し、次いで水性の塩萬を用いて中和することにより、直接それぞれその相当する 7 - ヒドロキシー 3 H - 1,2,3 - トリアゾロ [4.5d] ピリミジンー 3 - イル化合物 1 la および 1 lbが 得られた。

6 a および 6 b を 閉環 して、 それぞれその相当 する 5 - アミノー 7 - クロロー 3 H - 1 . 2 . 3 -トリアゾ [4 . 5 d] ビリミジンー 3 - イル化合物 16 a および 16 b を 得、 次いでそれを水性 NaOHを用 いて加水分解して、その相当する 7 - ヒドロキ シ化合物 17 a および 17 b を 得る。 化合物 3 a は、 酸 性 延 硝酸ナトリウムと 反応させ、 次いでその 租 生 成 物を 液体アンモニアと 反応させる ことに り、 その相当する 7 - アミノ 化合物 1.2 a に 変換 された。 7 - アミノシクロペンチルカルビノー ル12 b は、12 a を水素添加 (Pd - C) することに より 製造された。 2 が 0 H であり、 X が N H . また は OH であり、 そして Y が CEである式 I の 化合物 は、Davollによる2-アミノアデノシンからイソグアノシンに変換するために使用された方法を用いて、亜硝酸で2-アミノ基を脱アミノ化することにより、化合物14a、14b、15aまたは15bから製造することができる。J.DavollのJ.Amer.Chem.Soc..73.3174(1951年)を参照されたい。その開示は引用例として本明細書に取り入れる。

XがHであり、ZがNH:でありそしてYがCHである式Iの化合物は、化合物7a、7b、13aまたは13bから亜鉛/水を用いて脱ハロゲン化[J.R.NarshallらのJ.Chem.Soc..i004(1951年)] することにより、またはY.NairらのJ.Org.Chem.,52.1344(1987年)に記載の方法により、Rayonet光化学反応器(2537Å)中で、10%トリエチルアミンを含有する乾燥窒素-パージングされたテトラヒドロフラン中光分解することにより、製造することができる。

専用クロマトグラフィー(TLC)は、メルク社のシリカゲル(230~400メツシュ)の、 0.25mmの層を用いて行なった。 すべての化学薬品および酢媒は、特に断りがない限り試薬級である。



化合物 7 ~18並びに AZT、リバビリン、CS-87 および d 4 T の 薬学的に 許容 しうる 酸の 塩は、米 園特許部 4、383、114号に記載のようにして製造 することができ、その 開示 は 引用 例として 本明 細書に取り入れる。

本発明を、下記の詳細な実施例を用いてさらに詳しく説明する。ここで、元素分析はM-H-Wラポラトリー、Phoenix、AZによって行なわれた。融点はMel-Temp装置を用いて測定し、補正した。核磁気共鳴スペクトルは、Jeol FX 90 QFTまたはNicollet NT300分光計を用いて、DNSO-D。中で測定した。化学シフトはMe。Siから低磁場におけるppmで表現した。IRスペクトルは、Nicollet SOXC FT-IR分光計を用いて、KBr 験として測定し、そしてUVスペクトルは、Beckmann DU-8分光光度計を用いて測定した。マススペクトルは、AEI Scientific Apparatus Limited MS-30質量分析計を用いて測定した。

奥施例 1

(±)-(1α.4α)-4-[(5-アミノー6-クロロー4-ピリミジニル) -アミノ) -2-シクロペンテニルカルピノール (3a)

1a (3.0g、15nmo2) および水酸化パリウム水 溶液 (0.5N、300m2)の混合物を一晩湿漉した。 冷却後、それをドライアイスで中和化した。沈 敷物をろ去し、水溶液を濃縮して乾固した。 残 留物を無水エタノールで抽出し、再び濃縮して 無色のシロップとして、2a (1.6g、14mmo2) を 得た。

このシロップに、5-アミノー4.6-ジクロロピリミジン(4.59g、28mmo2)、トリエチルアミン(4.2g、42mmo2)およびn-ブタノール (50m2)を加え、混合物を24時間還流した。揮発性の辞媒を除去し、残留物をフラツシュカラム(4.0×12cm)中に充てんされたシリカゲル(7g)に吸収し、CHC2,-MeOH(20:1)で辞離して、

化合物3a(2.69g、74%) を得た。融点130~132 ზ .

分析用の試料は、酢酸エチル(EtOAc) から再 結晶することにより得られた。 敵点134~135℃。 MS (30 ev. 200つ); n/e 240および242(M*+2)、 209 (N+ -31), 144 (B+); IR: 3800~2800 (OH) 、1620、1580 (C-C. C-N)、元素分析: (C. . H. . CRN. O) C. H. N.

実施例 2

(1)-(1a,4a)-4-((2-7 3)-6-2 ロロー 4 - ピリミジニル) - アミノ) - 2 - シ クロペンテニルカルビノール (4a)

14mmofの担製2mに、2-アミノー4.6-ジク ロロビリミジン (3.74g、22.8mmod)、トリエチ ルアミン(15mg) およびn - ブタノール(75mg) を加え、混合物を48時間遺流した。揮発性脊媒 を除去し、残留物をメタノールで処理して、未 溶解の副生成物(ダブルピリミジンヌクレオシ

酢酸(50m2)、水(50m2)および酢酸ナトリウム三 水和物(20g)の混合物に加えた。反応混合物を 室型で一晩撹拌した。黄色の沈殿物をろ過し、 中和するまで冷水で洗浄し、次いで、ドラフト チャンパーで空気乾燥して、5a(3.60g、94%) ピンク色のシロツブが得られた。さらにメタノ を得た。融点229℃(分解)

分析用試料は、アセトンーメタノール(1:2) から得られた。 融点241~243℃ (分解)。 NS (30ev, 260℃); m/e 378および380 (N°およ UN++2), 282 (B+); IR: 3600-3000 (NH., OH)、1620、1580 (C=C, C=N); 元素分析: (C. H. CQ. N.O) C. H. N.

零 旅 例 4

(±)-(1σ,4σ)-4-((2,5-ジアミノーβ-クロロー4-ピリミジニルーアミノ〕 -2-シ クロペンテニルカルピノール (&a)

5a(379mg、 1 mmos)、 亜鉛末(0.85g、10mmos)、 酢酸(0.32ag)、水(15ag)およびエタノール

ド)を分離した。メタノール榕液を、カラム (4.0×14cm)中に充てんされたシリカゲル(8g) に吸収し、CHC1,-NeOH(40:1)で溶雕して、粗製 4 a (1.52g、42%)を得た。生成物を酢酸エチル から再結晶して4aを符た。融点132~134℃。 MS (30ev. 200℃); m/e 240および242(M*およ U N++2) , 209 (N+ -31) , 144 (B+); IR: 3600 - 3000(NH, OH), 1620, 1580 (C=C,C=N), 元素分析: (C,oH,,CQN,O) C,H,N.

(i) - (1a, 4a) - 4 - ((2 - 7 i) - 6 - 6ロロー5 - (4 - クロロフェニル) - アゾ) -4-ピリミジニルーアミノ)-2-シクロペン テニルカルビノール (5a)

ジアゾニウム 塩 希 辞 液 を 、 3N HCQ(25mQ)中の p-クロロアニリン(1.47g、11.5mmo2)および水 (10mg)中の硝酸ナトリウム(870mg、12.5mmod)か ら 類製 した。 この 辞液を、 4a(2.40g、10mmol)、

(15mg) の混合物を窒素下3時間遠流した。亜 鉛を除去し、榕葉を蒸発させた。装留物をカラ ム(2.0×18cm)中に充てんされたシリカゲル(12 g) に吸収し、CHCA,-WeOH(15:1)で溶離した。 ールーエーテルから租製して、ピンク色の結晶 として6a(170mg、68%)を得た。酸点168~170 ℃. MS (30 ev. 220℃); m/e 255および257(N* およびN*+2)、224 (N* -31)、159 (B*); IR: 3600-3000 (NH2,OH), 1620, 1580 (C=C,C=N); 元素分析: (C1.H1.CAN.O) C.H.N.

奥施例 5

(±)-(1 a , 4 a)- 4 - (6 - 2 = -9H-7) ン - g - イル) - 2 - シクロペンテニル - カル ピノール(7a)

3a(1.30g、5.4mmod)、オルトギ酸トリエチル (30ma) および塩酸(12N、0.50ma)の混合物を富 温で一般撹拌した。溶媒を真空下35℃で蒸発さ

すた。 残留物に、塩酸水溶液(0.5N、30m2)を加え、混合物を1時間提拌した。混合物を1 N水酸化ナトリウムを用いて、pH7~8 に中和して、カラム(4.0×8 cm) 中に充てんされたシリカゲル(8 g)に吸収し、CHCa1-MeOH(20:1)で溶離して、白色の結晶の7 a(1.12g、82%)を得た。粗製生成物を酢酸エチルから再結晶して、7aを得た。 融点108~110℃。MS(30ev,220℃); m/e250および252(M*およびM*+2)、21g(M*-31)、154(B*); IR: 3600-2800(OH)、1600(C=C.C=N); 元素分析:(C1,E1,C4N,0) C.H,N.

奥施例、6

(t)-(1σ.4σ)-4-(6-ヒドロキシーgH-プリン-9-イル)-2-シクロペンテニルー カルピノール (8a)

7 a (251 ng、 1 nao 2) および水酸化ナトリウム 水溶液(0.2N、 10 m2) の混合物を 3 時間遠流した。 冷却後、反応混合物を酢酸を用いて pH 5 ~ 6 に

ることにより、オフホワイトの結晶として9 a (187mg、81%)を得た。酸点19B~200℃。MS(30 ev.210℃):m/e 231 (N⁺)、213 (N⁺ -18)、 135 (B⁺): IR: 3600-2600 (NH₂.OH)、1700、 1600(C=C.C=N):元素分析:(C₁,B₁,N₁O) C,H,N. 実施例 8

(±)-(1a.4a)-4-(6-メルカプト-9H-プリン-9-イル)-2-シクロペンテニルー カルピノール (10a)

7 a (125 mg、 0.5 m mo 2)、チオ尿素(40 mg、 0.64 m mo 2) および n − ブロバノール(5 m2) の混合物を 2 時間還流した。冷却後、沈殿物をろ過により単雄し、 n − ブロバノールで洗浄し、そして水酸化ナトリウム(1 N、 5 m2)中に溶解した。 都狭を酢酸を用いて p H 5 に調整した。 粗製の10 a (90 mg、 73%)、 融点 260 ~ 262 ℃(分解)を再び単離して、N、N − ジメチルホルムアミドから再結晶して 10 a、 融点 263 ~ 265 ℃ (分解)を得

調整した。反応混合物をカラム(2.0×11cm) 中に充てんされたシリカゲル(2g) に吸収し、そして、CHC2g-NeOH(10:1)で溶離して、8a(105mg、45%) を得た。粗製の白色生成物を水ーメタノール(3:1) から再結晶して、8aを得た。融点248~250℃(分解)。MS (30 ev. 300℃); m/e 232 (M*)、214 (M* ~18)、136 (B*); IR: 3600~2600 (OH)、1680、1800(C=0。C=C。C=N); 元素分析: (C1,1H1,1N,0)) C.H.N.

実施例 7

(±)-(1 a .4 a)- 4 - (6 - アミノ-9H-プリン-9 - イル) - 2 - シクロペンテニル-カルピノール (9a)

液体アンモニアを-80℃で、メタノール(5mg)中、7a(250mg、1mgod)の溶液を含有するポンペ中に流し込んだ。ポンペを密閉し、そして24時間60℃で加熱した。アンモニアおよびメタノールを蒸発させ、残留物を水から再結晶す

た。MS (30 ev. 290°O): m/e 248 (M°)、230 (M° -18)、152 (B°): IR: 3600-3200 (OH)、3100、2400 (SH)、1600 (C-C,C-N): 元素分析: (C_{1.1}H_{1.2}N₄OS) C.H.N.

実施例 9

(±)-(1 a .4 a)- 4 - (2-アミノ-6-クロロー9H-プリン-9-イル) - 2 - シクロペンテニル-カルビノール (13a)

8 a (1.41mg、5.5mmol)、オルトギ酸トリェチル(30ml)および塩酸(12N、1.4ml)の混合物を一晩撹拌した。懸濁液を真空下乾燥した。希塩酸(0.5N、40ml)を加え、配合物を室温で1時間反応させた。混合物を1N水酸化ナトリウムを用いてpH8に中和化し、カラム(4.0×10cml)中に充てんされたシリカゲル(7.5g)に吸収し、CHCla-NeOH(20:1)で溶解して、オフホワイトの結晶として13 a (1.18g、80%)を得た。粗製の生成物をエタノールから再結晶して13 a を得

た。 触点145~147℃。 NS (30 ev. 220℃); m/e 265および267(N*およびN*+2)、235 (N* ⁻30)、 169 (B*); IR: 3600-2600 (NB₂、OH)、1620-1580(C=C, C=N); 元素分析: (C₁₁E₁₂N₄OC2.3/4 B₂O) C,B.N.

安施例 10

(±)-(1 a ,4 a)- 4 - (2 - アミノー 6 - ヒドロキシー 9H-プリン - 9 - イル) - 2 - シクロ
ペンテニルカルピノール (14a)

13 a (266 mg、1 mmo 2) および水酸化ナトリウム 水溶液(0.33 N)の混合物を 5 時間環流し、カラム (2.0×7.5 cm) 中に充てんされたシリカゲル (2 g) に吸収し、CHC 2 3-MeOH (5:1)で溶腫した。粗製の生成物を、メタノールー水(1:4) から再結晶して白色の結晶として14 a (152 mg、61%)を得た。融点254~256℃(分解)。MS(30 ev、200℃);m/e 247 (M*)、217 (M* -30)、151 (B*); IR: 3600-2600 (NH₂、OH)、1700-1600

(C.18.4N.0) C.H.N.

実施例 12

(1 a .4 a) - 4 - (2 - アミノ - 6 - ヒドロキシ - 9H - ブリン - 9 - イル) - 2 - シクロペンテニルアセトキシカルビノ - ル

アセトニトリル (6 ma) およびトリエチルアミン (0.09 ma 2、0.66 mm o 2) の混合物中の14 a (130 mg、0.50 mm o 2) および 4 ー ジメチルアミノビリジン (5 mg、0.04 mm o 2) の 懸 濁液に酢酸無水物 (0.06 ma 2、0.6 mm o 2) を加えた。 混合物を窓温で3時間提择した。メタノール (1 m2)を反応を冷却するために加えた。溶液を換箱し、カラム (2.0×12cm) 中に充てんされたシリカゲル (1.5g) に吸収し、CHC2。-MeOH (20:1)で溶酸した。生成物の面分を集め、濃縮して白色の固形物を得た。固形物の生成物をMeOH-AcOEiで洗浄して、123 mgの精製されたアセトキシカルビノールを得た(85%)。メタノールからさらに精

(C=O, C=C, C=N); 元素分析: (C_{1.1}H_{1.1}N₀O₂.3/4 H₂O) C,H,N.

実施例 11

(±)-(1a,4a) - 4 - (2.6-ジアミノ-9H-プリン-9-イル) - 2 - シクロベンテニルカルピノール (15a)

被体アンモニアを、ポンベ中 - 80℃で、メタノール(10ml)中、13a(265mg、1mmol)の溶液中に流し込んだ。ポンベを密閉し、48時間、75℃で加熱した。アンモニアおよびメタノールを蒸発させた。残留物を、カラム(2.0×10cm)中に充てんされたシリカゲル(2g)に吸収し、CHCl、MeOH(15:1)で溶離した。狙製の生成物をエタノールから再結晶して、15a(196mg、80%)を得た。酸点152~155℃。HS(30 ev. 200℃): m/e 246(N*) 229(N* -17)、216(N* -30)、150 (B*); 1R: 3600 - 3000 (NH。, 0H)、1700、1650、1600 (C=0, C=C, C=N); 元素分析:

製して針状結晶を得た。融点237~239℃。元繁 分析:(C.,H.,N.O.) C.H.N.

実施例 13

(15,4R) - 4 - (2-アミノ-6-ヒドロキシ - 9H-プリン-9-イル) - 2 - シクロペンテ ニルカルビノール ((-)14a)

ジアミノ類似体15a(100mg)を、3m2の0.05M K.PO.最衝液(pR7.4)中に50℃で海解した。この 溶液を25℃まで冷却し、40ユニットのアデノシ ンデアミナーゼ(シグマ、可型子牛の腸粘膜) を加えた。室墨でのインキュペーションの3日 後、沈殿物が形成し、ろ過により除失して18.2 mgの粗生成物を得た。ろ過を濃縮して1.5mgと し、そして2日間冷蔵した。ろ過によりさらに 固形物が得られた。収量26.8mg2つの固形物面 分を水から再結晶して純粋な生成物を得た。融 点269~274℃、(a)%-82.1 (c0.3 MeOH)。

実施例 14

(IR.4S) - 4 - (2 - アミノー 6 - ヒドロキシ - 9H- ブリン- 9 - イル) - 2 - シクロペンテ ニルカルピノール ((+)14a)

15.4 R - 異性体の製造で得られたろ被を合一し、そして蒸発させて乾固した。 宋 反応のジャル とり かん アクロロホルムを用いるシリカゲルフランシュカラムを樹液 (pR7.4、15=2)中に 静解し、そして800ユニットのアデノシンデアを加えた。 FLCより、が確し、アデノシンデアを加えた。 FLCより、が確して98時間インキュベトのした。 TLCより、が確認での朱 反応の生成物が中3分間の加熱をしいた。 おんた。 静液を アデノシング タンパク 質を取り除いた。 さんに800ユニットのアデノシンデア 質の にののなる で、変性タンパク質を取り除いた。 さんに800ユニットのアデノシンパク質を取りた。 さんに800ユニットのアデノシンパク質を取りた。 かんた 育液を 蒸発させて 色の 固形物を 得た。 静を水から結晶させて 色の 固形物を 得た。 静を水から結晶させて 色の 固形物を 得た。

実 海 例 16

抗ーHIVアツセイ

化合物 I 4 a を抗一 HIV活性に関して National Cancer Institute, Frederick Cancer Research Facility, Frederick, Naryland (FCRF)でスクリーニングした。 FCRFで利用したスクリーニングも一ド操作法は、1988年1月20日出駅の米国特許出駅番号第07/146,252号に詳細に記載されており、その開示は本明細書に引用例として取り入れる。

第1回は、化合物14aの増大する設度の関数 として、感染および未感染細胞の阿方について、 未感染細胞に対する試験細胞のパーセンテージ (%)のプロットを変わす。

第1図にプロットされたデータより、感染細胞に関しての有効機度(ECse)約0.15μg/ml、正常細胞に関しての抑制機度(ICse)約100μg/mlをして治療係数(Tise)約667が計算される。

点 265~ 270°。 (#) + 61.1(c 0.3 MeOH)。

実施例 15

細胞毒アツセイ

P-388マウス白血病細胞培養アツセイにおける類似体7a、9a、10a、16aおよび17aについて 剤足されたED。の細胞毒後皮を表質に示す。

表 I 一 培養中の P - 388白血病細胞に対する炭素環式 R クレオシドの抑制後度

化合物	ED #p/md
7 a	12.0
9a -	40.0
10a	3.0
16a	1.0
17a	4 . 5

* アツセイ法: R.G. AlmquistおよびR. Vince, J. Med. Chem., 16, 1396 (1973)。

従って、表』に記載されるすべての化合物は、 P-388マウス白血病に対して活性である。

Southern Research Institute で行なわれた初期のアッセイでは、MT-2 細胞がH9/HTLV- II B 、とともに培養された場合、TI。が約200であった。

化合物7a、9a、10a、13a、14a、(-)14aおよび 15aのHTLVに対する活性を下記の表面に示す。

表 皿

化合物	ED, o	IDs.	1D.	細胞系
7a	_	58.5	_	NT-2
9a .	2.3	50	21.4	NT-2
10a	-	7.33	-	NT-2
13a	0.41	6.97	17.3	NT-2
(±) 14a	0.15	100	667	WT-2
(t) 14a	0.009	3.79	-404	MT-2
(t)]4a	0.35	39.9	112	NT-2
(t) 14a	0.20	55.3	272	ATH-8
(-) 14a	1.95	> 250	> 128.	CEN-C
(-) 14a	0.325	135	416	MT-2C
(-) 14a	0.665	189	284	CEN-C
15a	1.9	> 125	66 '	MT-2C
15a	2.92	> 125	42.7	NT-2C

化合物14aもまたネコ白血病ウイルス(ED。。-1.9;FAIDS変株);ネズミ白血病ウイルス(ED。。-1.1; Cas-BR-N型) およびサルAIDSウイルス(ED。。-2.8; D/ワシントン型) に対して活性であることがわかった。

実施例 17

化合物14aと3'-アジド-3'-デオキシチミジン (AZT)、ddI、リバビリン、CS-87またはddTとの抗ウイルス共作用

1. 序論

14 a と A 2 T、リバビリン、 dd I 、 CS-87および d 4 T との組み合わせられた抗ウイルス効果を閲定するために用いる方法および操作法をここで 2 部にわけて提示する。最初の部は、抗ウイルスアッセイを連成するための方法を構成し、 第 2 部は 2 つの化合物を組み合わせたアッセイを連成するための方法を認敬する。最初の部についてのプロトコルは、下記の"大きいスケール

- ロイキン-2(IL-2)(ATH 8 細胞のための)、 および抗生物質含有)中、ウイルスを加えて、 NO1約0.01とする。0.01のNOIは、103感染性ユ ニットのウイルスを10°細胞に加えることによ り得られる。ウイルスを含有しないコントロー ル細胞には培地のみを加える。処理した、また はコントロールの細胞を、空気-5%CO.中、 37℃で1時間インキュペートする。感染した、 または未感染の細胞を希釈して1×10 4細胞/ 100mg (ATB8 細胞では2×10*細胞/100mg) と する。感染した、または未感染の細胞(100μg) を96-ウエルのU字底マイクロタイタープレー トの適当なウエル中に配分する。各化合物の希 訳物を、感染細胞を用いて 2 回テストする。未 感染細胞は1個のウエルで化合物の各着釈物に 関し、菜剤感受性に関して検査する。菜剤を含 有しない感染および未感染のコントロール細胞 はそれぞれウエルB3~D3およびE3~G3中で、3 でのスクリーニング操作法:プレ感染プロトコル"に提示される。第2部は下記の"組み合わされた要剤アツセイ"に記載される。

大きいスケールでのHIVスクリーニング操作法:プレ感染プロトコル

下記に示すものが、Southern Research institute(Birmingham, AL)で用いられる現在のスクリーニングモード操作法である。この方法は3つの操作、すなわち1)感染した細胞の調製およびテストプレートへの配分、2)薬剤希釈プレートの調製およびテストプレートへの配分、そして3)XTTアツセイ操作から成る。

A. 細胞の感染およびマイクロタイタートレー への配分

細胞を円錐形の50m2の遠心分離管に入れ、そして37℃でポリブレン1~2μg/m2で30分間処理し、次にペレット化する(8分間、1200RPN)。
(RMP1-1640、10% ウシ胎児血精(FCS)、インタ

回操作する。ウエルA4~AllおよびH4~Hilは、 試薬ブランクであり、この時点では培地のみが 加えられる。プレートは、薬剤が低加されるま で、5%C0:中37℃でインキュペートする。

B. 薬剤の希釈および抵加

各薬剤の最初の希釈は、下記に示す看釈法に従って、試験管中で行なう。接りの希釈は、96
ーウエルブレート中で行なう。各ブレートのすべてのウェルを、ブレート充てんワークシート
に従ってブログラムされたCetus被体取り扱い
システムを用いて結地225μ2で充たす。2つの
着訳された化合物25μ2を、薬剤がテストブレート
た希釈ブレートの11列に手で加える。2つの化
合物を次いで連続者釈フアイルワークシートで
プログラムされたCetus液体取り扱い
を用いて、11列から4列まで、連続的に10倍に
者釈する。

6 マイクロチップを有するマルチチャンネルビペッターを用いて、各薬剤希釈物100μ2をテストブレートに移す: すなわち、希釈ブレートのウエルA4からH4までの100μ2をテストプレートの同じウエルに移す。 ウエルB3からG3まで、およびB2からG2までは、 培地のみが加えられる。このテストブレートは、空気 – 5% C0.中、37でで7日間インキュベートするか、 または 顕像観で判断して、 ウイルスコントロール細胞が静宙されるまでインキュペートする。

C. ミクロ培養テトラゾリウムアッセイ(MTA) によるウイルス細胞変性および累剤活性の 量化

XTT-PNS 存 液 は 、 培 製 皿 (1 mg / m a XTT ; FCS を含まない 培 地 中 の 、 2 , 3 - ビス (2 - メトキシー4 - ニトロー 5 - スルホフェニル) - 5 - (フエニルアミノ) カルボニル - 2H - テトラゾリウムヒドロキシド 存 液) の ウェルに 加える 直 前に

(-)14aを、ウエルの水平方向の列に置き、そして選択された決度のAZT、リバビリン、CS-87、ddlまたはd4Tを乗直方向の列に置いた。下記決定の14aまたは(-)14aを用いた(μg/ma):0.032、0.1、0.32、1.0、3.2、10および32。下記決定のAZT、リバビリン、CS-87 ddfまたはd4Tを用いた(μg/ma):0.01、0.032、0.1、0.32、1.0、3.2、10および32。

菜剤を上記換度の約4倍に類製し、下記の方法でプレートに加えた。プレートの幅の濃度あたり、2つのウェルを用いて、0.05m2の14aまたは(-)14a濃度をウェルに加えた。次に、0.05m2のAZT、リバビリン、CS-87、ddTまたはd4T濃度を垂直方向の列のウェルに加えた。次に0.1m2のウイルス感染した細胞を各ウェルに加えた。従って、各ウェル中の総容量は0.2m2であり、そして各薬剤の最終的な濃度は0.05/0.2であり、最終濃度とした。

調製される。ストツクPNS剤板(フェナジンメトスルフェート(15.3mg PNS/ma FBSを1:100(0.153mg/mg) に希釈する。希釈されたPMS(40μg)をブレートへの抵加後の最終的なPMS譲度が0.02mMとなるのに必要なXTTの各maに加える。XTT-PMS配合物(50μg)を適当なウエルのそれぞれに加える。ブレートを37で4時間インキュペートする。ブレートのかたをはずし、そして接着性プレートシーラー(Dynatech cat #001-010+3501)に置き代えた。このシールされたプレートを逆にし、ELISA ブレートリーダーに据えて450nmで読みとる。

組み合わされた薬剤アツセイのための方法アツセイを96-ウェル細胞培養プレート中で行なう。

これらのプレートは、幅が12ウエル(1~12と番号付けした)で、厚み8ウエル(A-Hと名付けた)を有する。選択された接座の14aまたは

使用した細胞は、MT2またはCEN細胞系である。 ウイルス感染した細胞は、上記の第 2 部に配載 のようにして調製した。細胞培養培地は第 2 部 に記載のように 10% (v/v) ウシ胎児血清を含有 する RPN I 1640 である。 培地はさらに、ペニシ リン (100ユニント/ m2) およびストレプトマイ シン (100μg/m2) を含有した。

追加のプレートが、毒性評価のためのアッセイに含まれ上記記載のように準備された。各案のみを含有するプレートもまた含まれた。未感染の細胞(細胞コントロール)およびウイルス感染細胞(ウイルスコントロール)が各プレート中に含まれた。

ブレートを、空気 - 5 % CO。の最らせた雰囲気下、37℃で7日間インキュベートした。ウイルス網胞変性および薬剤活性の食化のために、上記の第2部のブロトコルを続けた。

アツセイからのデータは、細胞生死判別の尺

度である。各ウエルに対する光学密度(O.D.)値 変性の抑制において、それらを単独で用いた場 を成す。各回のウエル群の平均を、細胞コント ロール群の平均(より少ないパツクグラウンド) で割って、細胞コントロールのパーセントを得 た。これらの値は、第2~8図に示すように、 イソポログラム分析により、統計的に各葉剤を 単独で使用した場合と組み合わせて使用した場 合の保護効果を比較するために用いた。

4. 箱 論

| 14aまたは(-)|4aとAZT、|4aとリバビリン、 (-)14aとCS-87、そして(-)14aとd4Tのそれぞれ 組み合わせた場合の抗ウイルステータは、はっ きりと有意性を示し、ヒト免疫不全ウイルス (HIV) に対して、これらの共作用的な組み合わ せを行なうことによりこれらの何れかの菜剤を 単独で用いた場合よりもより大きな抗ウイルス 括性が達成される。さらに、低後度のこれらの 抗ウイルス剤を組み合わせて、HIV-誘発細胞

ns.

	1錠あたりのmg
AZT	100
式(1)の化合物	150
ラクトースB.P.	210
ポピドンB.P.	15
ナトリウムスターチグリコレート	20
ステアリン酸マグネシウム	5
	500

B. 下記製剤は、直接圧縮することにより製造 される。ラクトースは直接圧縮用である。

	一」錠あたりのmg
AZT	100
式(1)の化合物	150
ラクトース	145
アビセル	100
ステアリン酸マグネシウム	5
	500

合は、かなり高濃度の剤を用いて得られたのと 同程度の効果を達成するために、使用すること ができる。すなわち、抗ウイルス剤の潜在的な 毒性の減少およびこれらの抗ウイルス剤の潜在 的な治療師の有意な増加は、それらの薬剤を単 独で用いる場合よりはむしろ組み合わせて用い る場合に達成される。これらの観察により、現 代の治療モダリティーを越えてAIDSおよびAIDS 関連合併症(ARC)の患者の改良された治療にお いて、直接の臨床上の有用性を有することが証 明された。

実施例 18

錠 剂

A. 下記製剤は、水中のポピドン溶液を用いて 下記成分を提式額粒形成させ、乾燥し、ふる いにかけ、続いてステアリン酸マグネシウム を添加し、そして圧縮することにより製造さ

実施例 19

カブセル剤

カプセル刺は、下記成分を混合し、そして 2 パート硬ゼラチンカプセル中に充てんすること によりカプセルを顕製する。

1カプセルあたりのng

AZT	50
式(1)の化合物	75
ラクトース	72.5
アビセル	50
ステアリン酸マグネシウム	2.5
	250
実施例、20	
注 射用 製 剤	
AZT	0.1009
式(1)の化	0.1009
0.1M水酸化ナトリウム熔液	適量加えてpH約11と する
減 菌 水	適量加えて全量10mg とする

活性成分を競らかの水(加風してもよい)に 懸っさせ、そして水散化ナトリウム 存液を用いて pH約11に 調整する。次にこのパッチを所定量となし、そして減菌分級メンブランフィルターを通して 過して無菌の10m2ガラスパイアル中に充てんし、減菌クロージャーおよびオーパーシールで密封する。

実施例 21

坐菜

	<u>坐菜↓個あたりのmg</u>
AZT .	. 100
式(1)の化	150
硬質脂肪	1770
	2020

硬質脂肪の1/1を蒸気ジャケット付き鍋で最高45℃で融解させる。活性成分を200μmのふるいに通し、そして融解した蓋剤中に滑らかな分散物が得られるまで高剪断攪件機を用いて混合

街するためのイソポログラムである。

第4回は、化合物14a、AZTおよびその組み合わせによるMT2細胞におけるHIVの複製を50%抑制するためのイソポログラムである。

第 5 図は、化合物(-)14a、AzddUrd(CS-87)およびその組み合わせによる CEM細胞におけるHIVの複製を 50% 抑制するためのインポログラムである。

第 6 図は、化合物(-)14a、ddeThd (d4T)およびその組み合わせにおけるCEN細胞における
HIVの複製を50%抑制するためのイソポログラムである。

第7回は、化合物 (-)14a、ddlおよびその組み合わせによる CEM細胞における Hivの 複製 を 50% 抑制するためのインポログラムである。

第8図は、化合物 (-)14a、A2Tおよびその組み合わせによるCEN細胞におけるHIVの復興を50 %抑制するためのイソポログラムである。 しながら加える。この混合物を45℃に維持しながら、残りの硬質脂肪を加え、そして均質な混合物となるまで慢拌する。この無荷液全体を250kmのステンレス調製ふるいに通し、そして慢拌を機能しながら、40℃に冷却せしめる。38℃~40℃でこの混合物2.02gを適当な2m2のブラスチック型に充てんする。この坐薬を室温まで冷却させる。

4.図面の簡単な説明

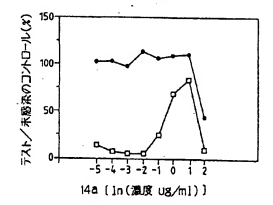
第1回は、HIVに来感染の細胞と感染した細胞の両方に関して、14aの接度に対してブロットした。14aにさらした細胞/コントロール細胞(%)のグラフ図である。

第2図は、化合物14a、リバビリンおよびその組み合わせによるCEN細胞におけるHIVの複製を25%抑制するためのイソボログラムである。

第3回は、化合物14a、A2Tおよびその組み合 わせによるMT2細胞におけるHIVの複製を40%抑

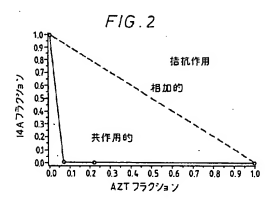
図面の浄盘(内容に変更なし)

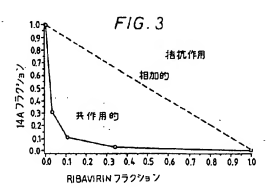
FIG. 1

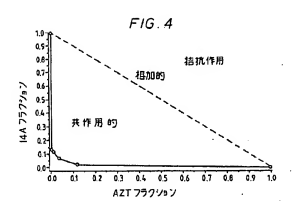


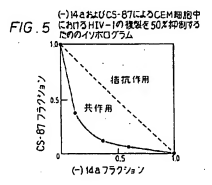
-0- 略染細胞

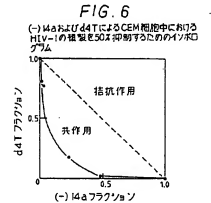
→ 未燃染細胞

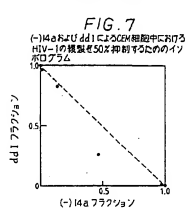


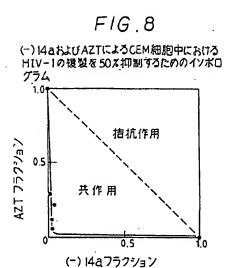












第1頁の続き

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
# C 07 D 405/04 473/06 473/16 473/18 473/22 473/24 473/28 473/30 473/32 473/34 473/34 (A 61 K 31/52 31:655 31:505)	3 2 1 3 6 1	6742-4 C 8829-4 C

個発 明 者 ウイリアム・エム・シ

ヤノン

アメリカ合衆国アラバマ州 (32516) ベスタピアヒルズ。

ライムロツクロード2212

勿出 顋 人 サザーン・リサーチ・

アメリカ合衆国アラバマ州 (35255) バーミングハム。ナ

インステイテユート インスアベニユーサウス2000

手统 補正 書(方式)

平成 1 年10月 4 日

特許庁長官 吉田文 設 殿

1.事件の表示

平成1年特許顯部」455.34号

2.発明の名称

AZTまたはリバビリンと組み合わせたジデオキシ 炭素環式スクレオシド

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 アメリカ合衆国ミネソタ州(55455)ミネアポリス。 テヤーテストリートサウスイースト100

名称 リージャンツ・オブ・ザ・ユニパーシティ・オブ・ ミネソタ

(外1名)

4.代 理 人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル) 電話 (261)2022

氏名 (9173) 高 木 千



5.補正命令の日付

平成 1 年 9 月 1 1 日 (発送日 平 1. 9. 26)

6.補正の対象

顕書の特許出顧人の観、代理権を延明する 審問および図面
特許庁
1,10.4

7.補正の内容

別紙のとおり以下の書面を提出します。

- 1) 特許出願人の代表者氏名を記載した顧書
- 2) 委任状およびその訳文
- 3) 顕書に長初に鉛付した図団の停害(内容に変 更なし)

n F